JP61268628

Publication Title:

PRODUCTION OF LIPOSOME HAVING SURFACE COATED WITH NATURALLY OCCURRING POLYSACCHARIDE DERIVATIVE CONTAINING FAB' FRAGMENT OF MONOCLONAL ANTIBODY LINKED THERETO

Abstract:

Abstract of JP61268628

PURPOSE:A liposome obtained by covalently bonding a specific fragment of a monoclonal antibody to a polysaccharide of the liposome coated with a naturally occurring polysacharide derivative. CONSTITUTION:A Fab' fragment of a monoclonal antibody is covalently bonded to a polysaccharide of a liposome, e.g. having the liposome membrane constituted of a lipid or lipid and cholesterol, etc., having the surface coated with a naturally occurring polysaccharide derivative, e.g. pullulan, amylopectin, amulose, etc., particularly dextran, to give the aimed liposome, having a sufficient amount required of the monoclonal antibody having a relatively high molecular weight thereto without deteriorating the structural stability of the individual liposome, and capable of overcoming the structural instability and the low cellular recognition property at the same time. USE:The use of the liposome is further extended as a histotropic drug transporter in treatment and diagnosis of diseases. Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

Courtesy of http://v3.espacenet.com

This Patent PDF Generated by Patent Fetcher(TM), a service of Stroke of Color, Inc.

@ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭61-268628

⑤Int Cl.⁴

// A 61 K

識別記号

庁内整理番号

匈公開 昭和61年(1986)11月28日

(全7頁)

A 61 K 39/395 39/44

8214-4C

8214-4C 6742-4C

9/00 審査請求 未請求 発明の数 1

モノクロナール抗体のFab′フラグメントを結合した天然由来多 国発明の名称 糖誘導体により表面を被覆したリポソームの製造法

> 昭60-106863 ②特 願

29出 昭60(1985)5月21日

長崎市横尾4-16-10 ⑫発 明 者 砂 本 順 79発 明 渚 佐 藤 智 典 長崎市江里町10-16 者 @発 眀 井 伸 子 長崎市金堀町209番地の94 石 @発 明 者 小 路 鰦 彦 長崎市江里町3-8 创出 願 本 順 長崎市横尾 4-16-10 人 砂 ①出 顖 人 佐 藤 智 典 長崎市江里町10-16 子 井 長崎市金堀町209番地の94 创出 顖 石 伸 長崎市江里町3-8 创出 人 小 路 彦 願 敏

明

外1名

1,発明の名称

砂代

理

モノクロナール抗体のFab'フラグメント を結合した天然由来多糖誘導体により表面 を被覆したリポソームの製造法

弁理士 内田

2,特許請求の範囲

- (1) 天然由来多額誘導体で表面を被覆したり ポソームの多糖類にモノクロナール抗体の Fab'フラグメントを共有結合させたことを特 徴とするリポソームの製造法。
- (2) リポソーム 腹が脂質または脂質とコレステ ロールより構成されるリポソームである特許 請求の範囲第1項記載のリポソームの製造 法。
- (3) 脂質がホスファチジルコリンである特許譜 求の範囲第2項記載のリポソームの製造法。
- (4) 天然由来多糖類がプルラン、アミロペクチ ン、アミロース、デキストラン、およびマン ナンから成る群より選択される少なくとも1

種である特許請求の範囲第1項記載のリポ ソームの製造法。

- (5) 天然由来多糖類がプルラン、アミロペクチ ン、アミロース、デキストラン、およびマン ナンから成る群のいずれかの 100単糖あたり 4.0 - 5.0 の第1級アルコール共がアミノエ チルアミノカルポニル茲で置換され、そのア ミノエチルカルポニルメチル茜の 100茲あた り10-50がコレステリルオキシカルポニル基 により、また35-65がγ-マレイミドブチリ ル茲(CMB茲と呼ぶ)により置換されているも のからなる群より選択される少なくとも 1 種 である特許請求の範囲第1項または第4項記 載のリポソームの製造法。
- (8) 天然由来多糖類が、プルラン、アミロペク チン、アミロース、デキストランおよびマン ナンからなる群のいずれかの第1級アルコー ル 基の0.35-0.65%に置換されているアーマ レイミドブチリルアミノエチルアミノカルボ ニルメチル共の 0.1- 5.0%に、ほ乳動物か

ら産生されたモノクロナール抗体のFab'フラグメントを共有結合させた群より選択される少なくとも1種である特許請求の範囲第1項、第4項、または第5項記載のリポソームの製造法。

3,発明の詳細な説明

るリポソームでは、薬物型搬体に対する要求特性として最も重要である特異的細胞または組織指向性が殆ど発現されないことである。

第1の課題の解決の方法としては、これまで (1) 重合性脂質を人工的に合成し、これ によりリポソームを形成後、光または重合開始 剤の添加により重合させ、所謂高分子化リポ ソームを形成させる方法、 (2) イオン性脂質 により予め形成されたリポソームの表面にその 反対荷電を有するイオン性モノマーを吸着さ せ、適当なる重合開始機構によりリポソーム表 面で重合しポリマーネットを形成させる方法、 (3) 通常の脂質リポソームの表面に、別のポリ マーを吸着させ人工細胞壁を付与する方法、 (4) 構成脂質そのものの化学構造を変え脂質間 相互作用を向上させることによりリポソームの 機械的強度を増加させる方法等が試みられてき た。しかるに (3)の方法を除いては、いずれ も人工的に合成したポリマーまたは脂質を用い るため、たとえ得られたリポソームの構造安定

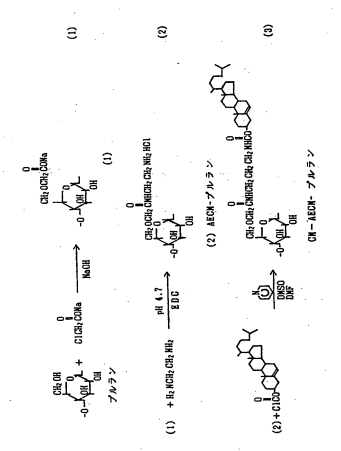
[発明の構成]

1. コレステロールを修飾した多糖類の合成 リポソーム表面の非共有結合性相互作用に よる水溶性多糖類の被覆効果を高め且つリポ ソームの構造強化を達成させるためにコレス テロール誘導体を多糖類の 100単糖残基あたり 0.5-3.0 置換する。コレステロール誘導体の代りにパルミトイル基のごとき長鍋脂肪酸を置換することによっても該初期目的はほぼ達成されるが、本研究者らの種々の角度からの検討結果では、コレステロール誘導体を置換したものの方が、単純な長鍋脂肪酸による置換よりもリポソームの構造強化に対してより優れた効果を発揮する。 (特願昭59-188748参照)

中でもマンナン、アミロベクチンのごとき多 婚類は、多糖類目身がどん食細胞と特異的に 相互作用するため、本発明における該目的達 成のためにはリポソームへの相互作用が強 く、リポソームの構造安定性には優れている が、むしろ多糖自身の構造に由来する細胞認 識性の乏しいプルランあるいはアミロースが 優れている。

実例1:多糖誘導体の合成

多糖類のリポソーム側への相互作用サイトとして機能するコレステロール誘導体残蓄の置換は、本発明者自身が開発した方法(特願昭59-189748参照)に従って行なう。 数平均分子量50,000のブルランについてその方法を述べる。 反応は式(1) から(3) に至る過程に従って行なう。



プルラン (数平均分子最50,100)3g を1.35 M(=Nol·da3)モノクロロ酢酸ソーダ水溶液の 37.0m2中に溶解し、10規定苛性ソーダ10.0m2 を加え、蒸留水で50.0 ■2に希釈する。えられ た混合物水溶液を30℃で 6 時間 攪拌、これに 1 N 第二りん酸ナトリウム水溶液の 5.0mlを 加え、ついで5規定塩酸水溶液でpH 7に調整 し、反応を停止させる。この溶液をヴィンス。 キング社製シームレスセルロース透析チュー プに移し、10のトルエン飽和水溶液中室温 で誘折、モノクロロ酢酸および無機均額を完 全に除去する。ここで得ららた透析処理溶液 を 50mQまで盗縮し、これにエチレンジアミ ン・2 塩酸塩の4.0gを加え、ついで1 規定苛 性ソーダ水溶液でpH 4.7に調節する。つぎに 1-エチルー3- (3-ジメチルアミノプロ ピル) カルボジイミド塩酸塩(H:C-CH2-N=C =N-CH2CH2CH2-N(CH3)2HC1) 0.72gを加え、 30℃で 6 時間視拌する。 えられた溶液を再 び上記と同じ透析チュープ中に移し、0.2 M

- 企塩水溶液 1 0 中 2 日間透析し低分子量の無機有機共雑物を除去する。透析後、凍結乾燥することにより収量 2.85gで100 グルコース単位あたり 4.8個のアミノエチルアミノカルボキシメチル基(AECN基)の結合したプルラン(AECN - プルラン)がえられる。えられたものの元素分析値はつぎの通りである。実測値: C.44.5%; H.6.25%; N.0.81 %。

上記操作でえられたAECN-ブルランの1.0gを50m2量ナス型フラスコに入れ、乾燥ジメチル硫酸の30.0m2を加え油溶上80℃に加熱、多糖を完全の溶解する。ついで無水ピリジンの5.0m2 に予め無水シメチルホルムアミド10.0m2 に予め無水シメチルホルムアミド10.0m2 を溶解した溶液を加え、更に80℃で2時間攪拌を続ける。室温まで冷却後エタノールの300m2 を加えると沈霰物が析出する。この沈霰物を減圧口過により分離し、エタノールの100m2 およびエチルエーテルの100m2 で洗浄

ついで、このものにマレイミド基の導入を行う。

$$\begin{array}{c}
\text{DMSO} \\
\text{CHP-OCH}_2 \\
\text{CNHCH}_2 \\
\text{CH}_2 \\
\text{CH}_2 \\
\text{CH}_2 \\
\text{CH}_3 \\
\text{CH}_3 \\
\text{CH}_3 \\
\text{CH}_4 \\
\text{CH}_4 \\
\text{CH}_5 \\
\text{CH}_5 \\
\text{CH}_5 \\
\text{CH}_5 \\
\text{CH}_5 \\
\text{CH}_5 \\
\text{CH}_7 \\$$

GNBS= ア・マレイミドブチロキシサクシン イミジル CHP = CH-プルラン

即 ち 1 2 0 . 0 mg の上でえられた CH (1.5) - AECM (4.8) - ブルラン - 50 と 2 0 . 0 mgの アーマレイミドブチロキシサクシンイミジル (以下 GMBSと省略)を10.0 mlのジメチルスルホキシドに溶解し、約15℃で52時間反応させる。反応液を室温で200 mlのエタノール中に注ぎ、一夜放置後口過、えられる沈殿を70℃で減圧乾燥する。これより式(4)に示されるごとくAECM基の約80%がマレイミド基で置換されたコレステロールブルラン(GMB-CH-ブルラン)の87 mgがえられる。

実例2:多糖被殺リポソームの調整

リポソームは、既に本発明者らにより確立 された方法(特願昭58-147587参照)に従っ

て卵黄レシチンから薄膜法により調整した。 即ち卵货レシチン30.9mgをクロロホルムの数 mQに溶解し、ロータリーエパポレーターを用 いて荻圧下雄膜を形成させる。えられた穂膜 をフラスコごと被圧デシケータ中で充分乾燥 させる。ついで PBS級衝液 (pH 7.4) の 4.0 mQで脳閥させ、ボルテックスミキサーを用い て微膜を振とう削離する。えられた乳濁液に 0 ででプローブ型超音被発信機を用いて25 W で10分間超音波を照射することにより、リポ ソーム分放液をえる。えられたリポソームの 評価のための放射性同位体標識のためには、 [14C] - ジバルミトイルホスファチジルコリ ンのエタノール・トルエン(1.1 容量)溶液 の・20μl(0.1μCi/μmol脂質) を上記リポ ソーム分散液の 4.0mlに加え、再度ポルテッ クスミキサーで穏やかに振とうする。ついで えられたリポソーム分散液の 0.50m2(3,75mg のレシチンを含む)に、別途合成したGMB-CH

- プルラン - 50の 0.50mgを加え、本発明者に

より確立している方法 (特願昭59-189746参照)によって、20℃を超えないように温度を 関節しながら 2 時間かきまぜ、リポソーム表 面へのブルランの被覆を完了する。

実例3:多糖被覆リポソームへのモノクロナー ル抗体のFab'フラグメントの結合

先ず、市販されているモノクロナール抗体のF(ab')2 フラグメントからFab'フラグメントを得るためにはつぎの方法を用いる。一例として抗マウス抗体を用いたときの方法について述べる。

抗マウスモノクロナール抗体のF(ab')2 フラグメント (Cappel社、タンパク含量 27.3mg/ml)を含む水溶液の25.0μlとマーカーとして用いる125 I - 標識ヒツジ抗ヒトモノクロナール抗体(Amersham Japan 社、同位体元素含量 340.000 cpm/40μl)を含む水溶液の30.0μlを5 mlのEDTAを含む0.1Mリン酸緩衝液 (pH 6.0) の0.45ml中に加える。更にこれを0.2M(ジチオスレイトール

す。 構成されるリポソームの想像図を第4図に示す。

実例1の結果としての第1回に示すごと く、モノクロナール抗体のFab'フラグメント はF(ab')2 フラグメントからゲルクロマトグ ラフィーにより効率よく単離することが出来 る。ついで実例2の第2図から明らかなよう に、単にリポソームとモノクロナール抗体 Fab' フラグメントのみをインキュベーション しても、リポソーム表面へのタンパクの結合 は全く見られず、ゲルグロマトグラフィーに よっても両者は別々に分離して溶出される。 しかるに第3図に示すごとく、モノクロナー ル抗体のFab'フラグメントとの接合手として の GMB残茲を有する多糖で表面を被覆したり ポソームでは、モノクロナール抗体のFab'フ ラグメントとインキュベーションすることに より反応が進行し、反応後の生成物のゲルク ロマトグラフィーにおいて、リポソーム画分 (即ちセファローズ 4 B を用いたクロマトグ 溶液)の50.0μ2を加える、これを25.0℃で80 分間かきまぜた後反応後の全量をセファデックスG-25のカラム(径10mm×長 300mm)を 用いて0.1Mリン酸級衝液(5 mM EDTAを含む。 pH 8.0)により展開、ジチオスレイトールを 分離除去して抗体のFab'フラグメントを単離 する。結果の実例を第1図に示す。

要例 2 で得られた GMB-CH-ブルラン - 50被 環リポソームの分散液 0.70 m 2 に、上で得られ た抗マウスモノクロナール抗体の Fab'フラグ メントを含む面分約 1.0 m 2 を加える。得られ た混合溶液を 20 - 25℃で約 12時間 機 拌する。 反応液をセファローズ 4 Bのカラム (径 18 m m X 長 400 m m) を用いて 5 m M EDTAを含む0.1 M リン酸緩衝液 (pH 8.0) で限開する。これに より式(5) に示す反応に従って、第 1 図~第 3 図の結果から明らかなように、 年 1 レた多 増で被覆されたリポソームをえることが出来 る。結果の実例を第 1 図および第 3 図に示

ラフィーでは15-20番目のファンクション)にFab'の溶出が確認され、リポソーム表面に 組織指向性サイトとしてのモノクロナール抗 体のFab'フラグメントが確実に修飾できたことを示している。このようなモノクロナール 抗体のFab'フラグメントが共有結合した多糖 により被殺したリポソーム構造は、第4図の ごとく書き表わすことのできるものと考えら れる。

[本発明の評価]

本発明により完成された新規なモノクロナール抗体のFab'フラグメントリポソームが該目的のごとく特異抗体と結合することは下記の方法により実証した。

常法に従ってクロマトグラフ的に純粋なヒト lgC(Cappel社)をシアン化プロムを用いて1デスク当り 5.0μgに相当するようにペーパーデスクに結合する。このとき対照として同じくクロマトグラフ的に精製されたウマ lgC(Cappel社)もペーパーディスクに結合する。ミクロテスト

表 1 の結果を得るに使用したリポソームは、分子量 50,000のブルラン 1 分子当り 0.043個のモノクロナール抗体 Fab'フラグメントが結合されて居り、直径 1080 A のリポソームの 1 個には平均 4 1 個の Fab'が結合されている。このことを考慮するならば、今回用いたリポソームでは表面に結合された Fab'フラグメントの数が多い

1gGへの結合に際しての立体障害 ため、抗ヒト が発現され、見掛け抗体活性が低下したように 見られたものと考えられる。いずれにせよ、本 発明者らはここに評価されたごとく、リポソー ムの構造強化のために被覆した多糖誘導体へ直 接モノクロナール抗体Fab'フラグメントを共有 結合させることを完成させた。衆知のごとくり ームは親水性、疎水性物質のいかんに拘ら ずカプセル化することが出来、本発明者らが今 回発明させたリポソームも制ガン剤や診断試薬 をはじめとする各種楽物をカプセル化すること が勿論可能である。即ち、該発明になる新規り ームの製造法は疾病の治療および診断に原 する組織指向性薬物理搬体として、リポソーム の利用の途をさらに広げるものである。

4.図面	Ø	的	ф	な	説	叨
------	---	---	---	---	---	---

第1図はモノクロナール抗体フラグメント (Fab'およびF(ab')₂)のセファデックスG-25 カラムでの流出曲線である。

第2図は [14C] - ジバルミトイルホスファチジルコリンで標識したリポソーム (… ●…) と I 標識Fab' (一〇一) のセファローズ 4 B カラムの流出曲級である。

第3 図は [14C] - ジバルミトイルホスファチ ジルコリンで標識したGNB-CH- ブルラン- 50被 獲リポソーム (… ● …) と I 標識 Fab' (一〇一) のセファローズ 4 B カラムの流出曲線である。

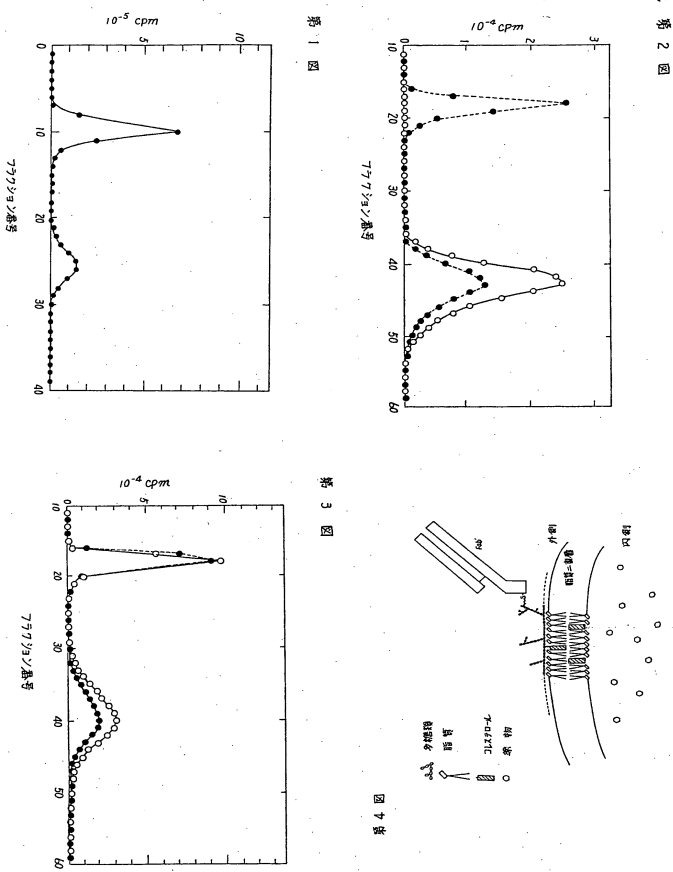
第4図はモノクロナール抗体Fab'フラグメントを結合した多額で被覆したリポソームの仮想図である。

(2)-(3) × 33.0 9.0 2.0 €% 抗ウマ1gG (3) cpm 抗体結合ディスク への結合量 1 217 8 統ヒト1gG (2) cpm 520 556 216 リポソーム結合Fabiの抗体活性評価 全ラジオアイント ープカウント数 3779 1372 1875 Cpm 同上Fab フラグメント 抗ヒトマウスモノク 岡上Fab フラグメン ナール抗体のF(ab') 結合即鎖アシチン 4 フラグメント リボソーム 表1 拡

9

代理人 内 田 明 代理人 萩 原 亮 一

特開昭61-268628(フ)



Patent provided by Sughrue Mion, PCC - http://www.sughrue.com